

## INFORMAZIONI PERSONALI



## POSIZIONE RICOPERTA

## Specialista in Genetica Medica

ESPERIENZA  
PROFESSIONALE

16/06/2020-ad oggi	<p>Medico specialista S.S. Citogenetica e Genetica Medica dell'ASST di Monza Ambulatorio anemie ereditarie e malattie del metabolismo dell'adulto</p>
01/07/2019-31/10/2019	<p>Specializzando in Genetica Medica King's College, Londra (Regno Unito) Analisi esomi in pazienti con aneurisma aortico</p>
01/11/2018-31/06/2019	<p>Specializzando in Genetica Medica Guy's and St Thomas Hospital, Londra (Regno Unito) Attività di genetica clinica in pazienti sindromici ed in ambulatori dedicati a displasie scheletriche, sindromi da difetti del DNA repair, malattie genetiche dell'apparato visivo, malattie metaboliche, sindrome di Alport, diagnosi pre-natale, PMA.</p>
01/03/2018-31/10/2018	<p>Specializzando in Genetica medica Ospedale Policlinico "San Martino", Genova(Italia) Consulenza genetica, follow up e presa in carico multidisciplinare presso ambulatorio genetica medica dell'adulto per pazienti con neurofibromatosi, sclerosi tuberosa, Charcot-Marie-Tooth, malattie neuromuscolari, malattie neurodegenerative dell'adulto, trials clinici e registro pazienti con corea di Huntington, malattia del motoneurone, malattie mitocondriali, demenza, consulenza genetica prenatale.</p>
01/03/2017-28/02/2018	<p>Specializzando in Genetica Medica Ospedale Policlinico "San Martino", Genova(Italia) Consulenza genetica nell'ambulatorio per tumori rari, sindrome melanoma ereditario, sindrome di Gorlin, Von Hippel Lindau, Amartomatosi, Birt-Hogg-Dubé.</p>
01/07/2015-28/02/2017	<p>Specializzando in Genetica Medica Ospedale Regionale per le Microcitemie, "A. Cao" Cagliari (Italia)</p>

Attività di genetica clinica, follow up e presa in carico multidisciplinare nell'ambulatorio di genetica clinica e malattie rare per pazienti sindromici, con cromosomopatie, neurofibromatosi, malattie metaboliche, in terapia enzimatica sostitutiva, malattie neurologiche pediatriche a base genetica.

- 01/03/2015-30/06/2015 Specializzando in Genetica Medica  
Ospedale Binaghi ASSL Cagliari (Italia)  
Attività di genetica clinica e attività di laboratorio (citogenetica e genetica molecolare) nell'ambito di sindromi oncologiche a base genetica, prenatale, infertilità, emocromatosi, neurofibromatosi, e malattie genetiche nell'adulto.
- 01/01/2015-28/02/2015 Medico di Guardia  
ASP di Lamezia Terme, Conflenti (Italia)
- 01/08/2014-31/08/2014 Medico di Guardia Turistica  
ASP di Catanzaro, Taverna (Italia)
- 01/04/2014-06/2014 Medico di Guardia  
ASP di Catanzaro, Albi (Italia)

## ISTRUZIONE E FORMAZIONE

- 30/06/2019-30/09/2019 Honorary Fellow  
Department of Medical & Molecular Genetics  
King's College, Londra, UK
- 01/11/2018 - 30/06/2019 Honorary Fellow  
Department of clinical genetics  
Guy's Hospital, Londra
- 20- 24 Aprile 2018 Vincitrice fellowship per corso di formazione "Basic and advanced course in genetic counselling"  
Centro residenziale Universitario di Bertinoro
- 7-8 Giugno 2016 Corso di formazione (11,7 CFU)  
Advanced master School Fabry  
Vedano a Lambro, Università' degli studi di Milano-Bicocca
- 11-13 Maggio 2016 Corso di formazione  
XI Corso residenziale di Genetica pediatrica  
Sindromi malformative complesse con disabilità' intellettive  
Bologna, Fondazione Mariani
- 30/09/2015 Corso di perfezionamento  
***L'utilizzo della metodica CGH array nella diagnostica prenatale***  
- Università degli Studi di CAGLIARI
- 01/09/2005-23/10/2013 Laurea Specialistica in Medicina e Chirurgia  
Università' degli Studi "Magna Graecia", Catanzaro (Italia)
- 01/09/1998-30/06/2003 Maturita' Classica  
Liceo Classico "P. Galluppi", Catanzaro (Italia)

## Competenze personali

Madre lingua	Italiana				
Lingue straniere	COMPRENSIONE		PARLATO		SCRITTO
	Ascolto	Lettura	Interazione	Produzione orale	
Inglese	B2	B2	B2	B1	B1
Francese	A2	A2	A2	A1	A2

Livelli: A1/A2: utente base - B1/B2: utente intermedio - C1/C2: utente avanzato  
 Quadro comune Europeo di riferimento delle Lingue

## Competenza digitale

Autovalutazione				
Elaborazione delle informazioni	Comunicazione	Creazione di contenuti	Sicurezza	Risoluzione di problemi
Utente Intermedio	Utente Intermedio	Utente Intermedio	Utente Intermedio	Utente Intermedio

## ULTERIORI INFORMAZIONI

### Conferenze/Convegni

22-24 Ottobre 2019

International Alport Meeting  
 Siena

Relatore: Genotype/phenotype correlations in carriers of a single autosomal COL4A3 and COL4A4 mutation.

15-18 Giugno 2019

European Society Human Genetics conference 2019  
 Gothenburg

Presentazione Poster: Genotype/phenotype correlations in carriers of a single autosomal COL4A3 and COL4A4 mutation.

12 Marzo 2019

CGS Spring Meeting 2019  
 Royal College of Physicians, Londra  
Uditore

- 23-24 Gennaio 2019 Festival of Genomics  
Business Design Center, Londra  
Uditore
- 10 Gennaio 2019 Mitochondrial optic neuropathies (2CPD)  
Royal Society of Medicine, Londra  
Uditore
- 20 Dicembre 2018 The dos and don'ts of genetic skin disease (3 CPD)  
Royal Society of Medicine, Londra  
Uditore
- 7 Dicembre 2018 Cancer Genetics Group Winter Meeting 2018 (5 CPD)  
Royal Society of Biology, Londra
- 28 Novembre 2018 Diagnostic challenge and clinical management of DNA repair disorders (4CPD)  
Royal Society of Medicine, Londra  
Uditore
- 29-31 Ottobre 2018 AAC New technologies and strategies to fight cancer 3rd Annual Meeting  
Milano  
Presentazione Abstract: Improving clinical genetic testing in hereditary melanoma by gene panel sequencing: identification of novel germline pathogenic variants in *ACD*, *ATM*, *BAP1* and *POT1*.
- 16-19 Giugno 2018 European Society Human Genetics conference 2018  
Milano  
Uditore
- 15-17 Novembre 2017 XX Congresso Nazionale SIGU  
Napoli  
Abstract: Genetic testing for melanoma dominant and subordinate cancer syndromes: from gene panel to new diagnostic algorithms
- 29- 30 Giugno 2017 The future of medicine starts now how science and new technology are reshaping health science  
Genova  
Uditore
- 23-26 Novembre 2016 XIX Congresso Nazionale SIGU  
Torino  
Presentazione poster: Usher syndrome a clinical case
- 12 Novembre 2016 Distrofia muscolare di Duchenne  
Cagliari  
Relatore: Trials clinici

- 19-21 Maggio 2016      Il Congresso regionale area pediatrica  
I bambini son il nostro futuro  
Alghero  
**Relatore corso pre congressuale:** Segni di sospetto di malattia genetica rara: dal segno clinico alla diagnosi
- 12-14 Febbraio 2016      Conferenza internazionale sulla distrofia di Duchenne e Becker  
Roma  
**Uditore**
- 6 Novembre 2015      Le mucopolisaccaridosi: un modello nella gestione multidisciplinare delle malattie rare  
Sassari  
**Uditore**
- 21-24 Ottobre 2015      XVIII Congresso Nazionale SIGU  
Rimini  
**Uditore**
- 26 Maggio 2015      I trapianti nel terzo millennio: dal presente al futuro  
Cagliari, 26 Maggio 2015  
**Uditore**
- 1-3 Ottobre 2015      I Congresso regionale di area pediatrica  
Comunicare meglio per curare meglio  
Cagliari  
**Relatore corso pre congressuale:** malattie genetiche rare dal segno clinico alla diagnosi